

SUCRALFATO DENVER FARMA

SUCRALFATO al 20 % PV

Suspensión 200 ml

Fórmula: 100 ml de suspensión contienen: Sucralfato 20 g, sacarina sódica, metilparabeno sódico, propilparabeno sódico, glicerina, simeticona emulsionada al 30%, hidroxipropilmetilcelulosa, dióxido de silicio coloidal, esencia de vainilla, agua purificada c.s.

Acción Terapéutica: Antiácido. Antiulceroso.

Indicaciones: Úlcera gástrica y duodenal evolutivas. Tratamiento preventivo de úlcera duodenal reincidente.

Acción Farmacológica: El Sucralfato posee 3 propiedades básicas: protección mecánica, acción antipepsina y antiácidos biliares, y estimulación del factor de protección fisiológica de la mucosa gastroduodenal.

Posología y modo de administración:

Cicatrización de úlceras gástrica y duodenal evolutivas: 5 ml 4 veces por día durante 4 a 6 semanas, de la siguiente manera: 5 ml, media a una hora antes de cada una de las tres comidas principales y 5 ml al acostarse, cerca de 2 horas después de la cena. En el caso de úlcera duodenal evolutiva, también puede darse: 10 ml mañana y noche durante 4 a 6 semanas de la siguiente manera: 10 ml a la mañana, media a una hora antes del desayuno y 10 ml a la noche, cerca de las 2 horas después de la cena.

Cicatrización de úlcera duodenal reincidente: 5 ml 2 veces por día, de la siguiente manera: 5 ml a la mañana media a una hora antes del desayuno y 5 ml media a una hora antes de la cena o al acostarse, cerca de 2 horas después de la cena ó 10 ml 1 vez por día, media a una hora antes de la cena o al acostarse cerca de 2 horas después de la cena.

Contraindicaciones: No se conocen.

Advertencias: En caso de insuficiencia renal crónica (creatinina >50 mg/l), puede aumentar el riesgo de acumulación tisular de aluminio, lo cual puede producir encefalopatía. En caso de úlcera gástrica, determinar la benignidad de la lesión, antes de iniciar el tratamiento.

Precauciones: En caso de uso muy prolongado es conveniente controlar niveles plasmáticos de aluminio, fosfatas alcalina, calcio y fosfatos. En ancianos, por estar disminuidas las funciones fisiológicas, como con toda droga se recomienda precaución en la dosificación.

Interacciones Medicamentosas: Este producto puede disminuir la absorción de otros medicamentos si se administran en forma simultánea, tal como es el caso de: quinolonas (norfloxacina, ciprofloxacina), anticoagulantes orales (warfarina), digoxina, fenitoína; se recomienda en estos casos distanciar las tomas en 2 horas o más.

Reacciones Adversas: Puede producir constipación. Menos frecuente: sequedad de boca, náuseas, sensación de vómitos, rash cutáneo, vértigos.

Sobredosificación: Aún no se han presentado casos en que haya habido sobredosis no tratada. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: **Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247. Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 - 4658-7777 y 0800-333-0160.**

Conservación: Conservar a una temperatura entre 10°C y 30°C.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Cert. N°: 47.108 .

DENVER FARMA S.A.- N. Querido 2285 (B1605CYC) Munro, Pcia. de Buenos Aires. Elaborado en su Planta de Manufactura, Centro Industrial Garín.

Director Técnico: José Luis Tombazzi - Farmacéutico. **Servicio de atención al usuario:** 4756-5436

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS AGITASE BIEN ANTES DE USAR

Rv 09/16